



भारत का राजपत्र

The Gazette of India

असाधारण

EXTRAORDINARY

भाग II—खण्ड 3—उप-खण्ड (ii)

PART II—Section 3—Sub-section (ii)

प्राधिकार से प्रकाशित

PUBLISHED BY AUTHORITY

सं. 1591]

नई दिल्ली, ब्रह्मस्पतिवार, अप्रैल 26, 2018/वैशाख 6, 1940

No. 1591]

NEW DELHI, THURSDAY, APRIL 26, 2018/VAISAKHA 6, 1940

रसायन और उर्वरक मंत्रालय

(औषध विभाग)

(राष्ट्रीय औषध मूल्य निर्धारण प्राधिकरण)

आदेश

नई दिल्ली, 26 अप्रैल 2018

का.आ. 1766(अ).—भारत सरकार के रसायन और उर्वरक मंत्रालय द्वारा जारी का.आ. 1394(अ) तारीख 30 मई, 2013 और का.आ. 701(अ) तारीख 10 मार्च, 2016 के साथ पठित औषध (कीमत नियंत्रण) आदेश, 2013 के पैरा 5, 11 और 15 द्वारा प्रदत्त शक्तियों का प्रयोग करते हुए, राष्ट्रीय औषध मूल्य निर्धारण प्राधिकरण (जिसको संक्षिप्त रूप में एनपीपीए कहा जाता है), नीचे की सारणी के स्तंभ (6) में विनिर्दिष्ट खुदरा मूल्य को उक्त सारणी के स्तंभ (3), (4), और (5) में तत्स्थानी प्रविष्टियों में विनिर्दिष्ट प्रबलता, इकाई (यूनिट) और विपणन कम्पनियों के नाम सहित स्तंभ (2) में की तत्स्थानी प्रविष्टि में से प्रत्येक की, वस्तु एवं सेवा कर, यदि कोई है, को छोड़कर अधिकतम खुदरा मूल्य के रूप में नियत करती है।

सारणी

क्र. सं.	अनुसूचित विनिर्मिति का नाम/ब्रांड का नाम	प्रबलता	इकाई	विनिर्माता और विपणन कंपनी	खुदरा मूल्य (रु.)
(1)	(2)	(3)	(4)	(5)	(6)
1.	डिक्लोफेनक + मेथील साल्सीलेट + मेथोल (वोलिनी मैक्स स्प्रे 15 मिग्रा. पैक में)	इसमें शामिल है: डिक्लोफेनक डाईइथिलमाइन बीपी 2.32% डब्ल्यू/डब्ल्यू (के बराबर डिक्लोफेनक सोडियम 2% डब्ल्यू/डब्ल्यू), मेथील साल्सीलेट आईपी 10% डब्ल्यू/डब्ल्यू और मेथोल आईपी 5% डब्ल्यू/डब्ल्यू	15 ग्राम	मैसर्स सन फार्मास्यूटिकल्स इंडस्ट्रीज लि.	93.75

नोट :

(क) उपर्युक्त दी गई विनिर्दिष्ट फॉर्मूलेशन के विनिर्माता अर्थात जो "नई ड्रग" डीपीसीओ, 2013 के पैराग्राफ 2(यू) के तहत उपर्युक्त दी गई सारणी के स्तंभ (6) में विनिर्दिष्ट खुदरा मूल्य निर्धारित करेंगे।

(ख) अगर निर्माताओं ने उपर्युक्त सारणी के स्तंभ (6) में वर्णित अधिकतम कीमत पर सरकार को वास्तव में भुगतान किया है या यह देय है तो वे वस्तु एवं सेवा कर को जोड़ सकते हैं।

(ग) औषध (मूल्य नियंत्रण) आदेश, 2013 के पैराग्राफ 11 में दिए गए प्रावधानों के तहत निर्माताओं को उपर्युक्त सारणी के स्तंभ (6) में विनिर्दिष्ट खुदरा मूल्य के आधार पर अनुसूचित विनिर्मितियों के पैकों के लिए खुदरा मूल्य निर्धारित करें। निर्माता औषध (मूल्य नियंत्रण) आदेश, 2013 के पैराग्राफ 24 के तहत फॉर्म V में अधिसूचना की तारीख से एक मूल्य सूची एनपीपीए को आईपीडीएमएस के माध्यम से जारी करें।

(घ) औषध (मूल्य नियंत्रण) आदेश, 2013 के 24 (4) के उपबंधों के अनुसार प्रत्येक फुटकर विक्रेता और वितरक विनिर्माता द्वारा दिए गए रूप में ऐसे परिसर, जहां कारबार को इस प्रकार किया जा रहा है कि उससे परामर्श के इच्छुक किसी व्यक्ति के लिए पहुंच आसान हो, वहां उसके किसी सहजदृश्य भाग पर कीमत सूची और पूरक सूची, यदि कोई हो, को संप्रदर्शित करेगा।

(ड.) उपर्युक्त गैर अधिकतम कीमत (खुदरा मूल्य) केवल उपर्युक्त निर्माता/विपणन के लिए लागू है जैसा कि उन्होंने औषध (मूल्य नियंत्रण) आदेश, 2013 के तहत अनुबद्ध मूल्य निर्धारण/संशोधन के लिए फॉर्म I पर जमा किया गया था और सरकार द्वारा निर्धारित सभी लागू वैधानिक आवश्यकताओं की पूर्ति के अधीन प्रासंगिक विधियों/नियमों के अन्तर्गत जैसा कि केन्द्रीय/राज्य लाइसेंसिंग ऑथोरिटी के सक्षम प्राधिकारी द्वारा मेन्यूफैक्चरिंग लाइसेंस मंजूरी के तहत संबंधित विनिर्मित निर्माता/विपणन कम्पनियां जो अनुपालन करती हैं।

(च) विनिर्माता या विपणन कम्पनी, उपरोक्त विनिर्मितियों और विनिर्दिष्ट शर्तों का पालन नहीं करती हैं तो वे आवश्यक वस्तुएँ अधिनियम, 1955 के साथ पठित डीपीसीओ, 2013 के प्रावधानों के अधीन व्याज सहित अधिप्रभारित राशि को जमा करने के लिए दायी होंगे।

(छ) इस आदेश में उपरोक्त सारणी के स्तंभ (2) में की तत्त्वानी प्रविष्टि में विनिर्दिष्ट विनिर्मितियों के पैकों की खुदरा मूल्य नियत होने के परिणामस्वरूप, आदेश जो कि इस आदेश से पूर्व जारी हुए हैं, स्वतः ही निरस्त हो जायेंगे।

[कां.सं. / 188 / 56 / 2018 / एफ / फा. सं. 8(56) / 2018 / डीपी / एनपीपीए-डिवी.II]

बलजीत सिंह, सहायक निदेशक

MINISTRY OF CHEMICALS AND FERTILIZERS

(Department of Pharmaceuticals)

(NATIONAL PHARMACEUTICAL PRICING AUTHORITY)

ORDER

New Delhi, the 26th April, 2018

S. O. 1766(E).—In exercise of the powers conferred by paragraphs 5, 11 and 15 of the Drugs (Prices Control) Order, 2013, read with S.O. 1394(E) dated the 30th May, 2013 and S. O. 701(E) dated 10th March, 2016 issued by the Government of India in the Ministry of Chemicals and Fertilizers, the National Pharmaceutical Pricing Authority (hereinafter referred as NPPA), hereby fixes, the price as specified in column (6) of the table herein below as the retail price, exclusive of goods and services tax, if any, in relation to the formulation specified in the corresponding entry in column (2) of the said Table with the strength, unit and name of manufacturer & marketing company, as specified in the corresponding entries in columns (3), (4) and (5) thereof;

TABLE

Sl. No.	Name of the Formulation / Brand Name	Strength	Unit	Manufacturer & Marketing Company	Retail Price (Rs.)
(1)	(2)	(3)	(4)	(5)	(6)
1.	Diclofenac + Methyl Salcylate + Menthol (Volini Maxx Spray in 15gm Pack)	contains: Diclofenac Diethylamine BP 2.32% w/w (eq. to Diclofenac Sodium 2% w/w), Methyl Salcylate IP 10% w/w &	15 GM	M/Sun Pharmaceuticals Industries Ltd.	93.75

		Menthol IP 5% w/w			
2.	Diclofenac + Methyl Salcylate + Menthol (Volini Maxx Spray in 30gm Pack)	contains: Diclofenac Diethylamine BP 2.32% w/w (eq. to Diclofenac Sodium 2% w/w), Methyl Salcylate IP 10% w/w & Menthol IP 5% w/w	30 GM	M/Sun Pharmaceuticals Industries Ltd.	187.50
3.	Diclofenac + Methyl Salcylate + Menthol (Volini Maxx Spray in 40gm Pack)	contains: Diclofenac Diethylamine BP 2.32% w/w (eq. to Diclofenac Sodium 2% w/w), Methyl Salcylate IP 10% w/w & Menthol IP 5% w/w	40 GM	M/Sun Pharmaceuticals Industries Ltd.	231.25
4.	Diclofenac + Methyl Salcylate + Menthol (Volini Maxx Spray in 60gm Pack)	contains: Diclofenac Diethylamine BP 2.32% w/w (eq. to Diclofenac Sodium 2% w/w), Methyl Salcylate IP 10% w/w & Menthol IP 5% w/w	60 GM	M/Sun Pharmaceuticals Industries Ltd.	318.75
5.	Atorvastatin + Aspirin + Clopidogrel capsule	Each hard gelatin capsule contains: Atorvastatin Calcium IP eq. to Atorvastatin 10mg (As granules) Aspirin IP 75mg (As EC tablet), Clopidogrel Bisulphate IP eq. to Clopidogrel 75mg (as two film coated tablets)	1 Capsule	M/s GKM New Pharma / M/s Cadila Healthcare Ltd.	4.12
6.	Atorvastatin + Aspirin + Clopidogrel capsule	Each hard gelatin capsule contains: Atorvastatin Calcium IP eq. to Atorvastatin 20mg (As granules) Aspirin IP 75mg (As EC tablet), Clopidogrel Bisulphate IP eq. to Clopidogrel 75mg (as to film coated tablets)	1 Capsule	M/s GKM New Pharma / M/s Cadila Healthcare Ltd.	5.56
7.	Atorvastatin + Aspirin + Clopidogrel capsule	Each hard gelatin capsule contains: Atorvastatin Calcium IP eq. to Atorvastatin 10mg (As granules) Aspirin IP 75mg (As EC tablet), Clopidogrel Bisulphate IP eq. to Clopidogrel 75mg (as two film coated tablets)	1 Capsule	M/s Synokem Pharmaceuticals Ltd. / M/s Eris Lifesciences Limited	4.12
8.	Atorvastatin + Aspirin + Clopidogrel capsule	Each hard gelatin capsule contains: Atorvastatin Calcium IP eq. to Atorvastatin 20mg (As granules) Aspirin IP 75mg (As EC tablet), Clopidogrel Bisulphate IP eq. to Clopidogrel 75mg (as two film coated tablets)	1 Capsule	M/s Synokem Pharmaceuticals Ltd. / M/s Eris Lifesciences Limited	5.56

Note:

- The manufacturer of above mentioned formulations i.e. “new drug” under paragraph 2(u) of the DPCO, 2013 shall fix the retail price as specified in column (6) of the table hereinabove.
- The manufacturer may add goods and services tax only if they have paid actually or it is payable to the Government on the retail price mentioned in column (6) of the above said table.
- The retail price for a pack of the aforesaid formulation shall be arrived at by the concerned manufacturer in accordance with the retail price specified in column (6) of the above table as per provisions contained in paragraph 11 of the DPCO, 2013. The manufacturer shall issue a price list in Form-V from date of Notification as per paragraph 24 of the DPCO, 2013 to NPPA through IPDMS and submit a copy to State Drug Controller and dealers.

(d) As per para 24(4) of DPCO 2013, every retailer and dealer shall display price list and the supplementary price list, if any, as furnished by the manufacturer, on a conspicuous part of the premises where he carries on business in a manner so as to be easily accessible to any person wishing to consult the same.

(e) The above mentioned retail price is applicable only to the individual manufacturer / marketeer as mentioned above i.e. who have applied for the same by submitting Form-I for price fixation / revision as stipulated under DPCO, 2013 and subject to fulfilment of all the applicable statutory requirements as laid down by the Govt. under relevant statutes/ rules, including manufacturing license permission from the Competent Authority i.e. the Central/State Licensing Authority, as may be applicable, by the concerned manufacturer/marketing companies.

(f) In case the retail price of any of the aforesaid formulations is not complied with, as per instant price notification and notes specified hereinabove, then the concerned manufacturer/marketing company shall be liable to deposit the overcharged amount along with the interest thereon under the provisions of the DPCO, 2013 read with the Essential Commodities Act, 1955.

(g) Consequent to the issue of ceiling price of such formulation as specified in column (2) of the above table in this notification, the price order(s) fixing ceiling or retail price, if any, issued prior to the above said date of notification, stand(s) superseded.

[PN/188/56/2018/F/F. No. 8(56)/2018/D.P./NPPA-Div.-II]

BALJIT SINGH, Assistant Director

आदेश

नई दिल्ली, 26 अप्रैल, 2018

का. आ. 1767(अ).—भारत सरकार के रसायन और उर्वरक मंत्रालय द्वारा जारी का.आ. 1394(अ) तारीख 30 मई, 2013 और का. आ. 701(अ) तारीख 10 मार्च, 2016 के साथ पठित औषध (कीमत नियंत्रण) आदेश, 2013 के पैरा 5, 11 और 15 द्वारा प्रदत्त शक्तियों का प्रयोग करते हुए, राष्ट्रीय औषध मूल्य निर्धारण प्राधिकरण (जिसको संक्षिप्त रूप में एनपीपीए कहा जाता है), नीचे की सारणी के स्तंभ (6) में विनिर्दिष्ट खुदरा मूल्य को उक्त सारणी के स्तंभ (3), (4), और (5) में तत्स्थानी प्रविष्टियों में विनिर्दिष्ट प्रबलता, इकाई (यूनिट) और विनिर्माता और विपणन कम्पनियों के नाम सहित स्तंभ (2) में की तत्स्थानी प्रविष्टि में से प्रत्येक की, वस्तु एवं सेवा कर, यदि कोई है, को छोड़कर अधिकतम खुदरा मूल्य के रूप में नियत करती है।

सारणी

क्र. सं.	अनुसूचित विनिर्मिति का नाम/ब्रांड का नाम	प्रबलता	इकाई	विनिर्माता और विपणन कंपनी	खुदरा मूल्य (रु.)
(1)	(2)	(3)	(4)	(5)	(6)
1.	रोजुवास्टाटिन + एस्प्रीन + क्लोपिडोग्रेल कैप्सूल (आर 2 ट्रीओ 10)	प्रत्येक हार्ड जेलाटाइन कैप्सूल में: रोजुवास्टाटिन कैल्शियम आईपी के बराबर रोजुवास्टाटिन 10 मिग्रा. (फिल्म लिपित गोली में), एस्प्रीन आईपी 75 मिग्रा. (गैसट्रो रेसिस्टेंट गोली में) क्लोपिडोग्रेल विसल्फेट के बराबर क्लोपिडोग्रेल 75 मिग्रा. (प्रत्येक फिल्म लिपित गोली में)	1 कैप्सूल	मैसर्स एकम्स ड्रग्स एंड फार्मास्यूटिकल्स लि./ मैसर्स एब्बोट हेल्थकेयर प्रा. लि.	11.70
2.	रोजुवास्टाटिन + एस्प्रीन + क्लोपिडोग्रेल कैप्सूल (आर 2 ट्रीओ 20)	प्रत्येक हार्ड जेलाटाइन कैप्सूल में: रोजुवास्टाटिन कैल्शियम आईपी के बराबर रोजुवास्टाटिन 20 मिग्रा. (फिल्म लिपित गोली में), एस्प्रीन आईपी 75 मिग्रा. (गैसट्रो रेसिस्टेंट गोली में) क्लोपिडोग्रेल विसल्फेट के बराबर क्लोपिडोग्रेल 75 मिग्रा. (प्रत्येक फिल्म लिपित गोली में)	1 कैप्सूल	मैसर्स एकम्स ड्रग्स एंड फार्मास्यूटिकल्स लि./ मैसर्स एब्बोट हेल्थकेयर प्रा. लि.	18.00

3.	एटोरवास्टाटिन + क्लोपिडोग्रेल कैप्सूल (स्टाटोर सीवी)	प्रत्येक हार्ड जेलाटाइन कैप्सूल में: एटोरवास्टाटिन कैल्शियम आईपी के बराबर एटोरवास्टाटिन 10 मिग्रा. (फिल्म लिपित गोली में), क्लोपिडोग्रेल बिसल्फेट के बराबर क्लोपिडोग्रेल 75 मिग्रा. (2 फिल्म लिपित 37.5 मिग्रा. प्रत्येक गोली में)	1 कैप्सूल	मैसर्स विडलास बायोटेक लि./मैसर्स एब्बोट हेल्थकेयर प्रा. लि.	8.394
4.	एमोक्सीसीलिन + क्लावुलनिक स्स्पेंशन	(क) प्रत्येक 5 मिलि. प्रत्येक 5 मिलि. कस्टीटूटिड स्स्पेंशन में: एमोक्सीसीलिन ट्रीहाइड्रेट आईपी के बराबर एमोक्सीसीलिन 400 मिग्रा., पोटेशियम क्लावुलानिक डिलुटिड आईपी के बराबर क्लावुलानिक एसिड 57 मिग्रा. (ख) वन वायल ऑफ घूरीफाइड वाटर आईपी प्रत्येक वायल में: घूरीफाइड वाटर आईपी 30 मिलि.	1 मिलि.	मैसर्स एकम्स इंग्स एंड फार्मास्यूटिकल्स लि./ मैसर्स आईपीसीए लेबोरेटरीज लि.	2.91
5.	पैकलिटाक्सेल इंजेक्शन (नब—एल्टाक्सेल 100 मिग्रा.)	प्रत्येक वायल में: पैकलिटाक्सेल आईपी 100 मिग्रा. हयुमन आईपी	1 वायल	मैसर्स बीटा इंग्स लि./ मैसर्स एल्केम लेबोरेटरीज लि.	11115.39
6.	एस्सिटालोप्राम + क्लोनाजेपाम गोली (सजेटालो प्लस 5)	प्रत्येक फिल्म लिपित गोली में: एस्सिटालोप्राम ऑक्सालेट के बराबर एस्सिटालोप्राम 5 मिग्रा., क्लोनाजेपाम आईपी 0.5 मिग्रा.	1 गोली	मैसर्स ट्रीस्टार फॉर्मूलेषन्स प्रा. लि./ मैसर्स एब्बोट हेल्थकेयर प्रा. लि.	3.83
7.	टेनेलिग्लिपटिन + मेटफोर्मिन गोली (टेर्स्टल एम)	प्रत्येक अलिपित बिलेयर्ड गोली में: टेनेलिग्लिपटिन हाइड्रोब्रोमाइड हाइड्रेट के बराबर टेनेलिग्लिपटिन 20 मिग्रा., मेटफोर्मिन एचसीएल 500 मिग्रा. (एसआर)	1 गोली	मैसर्स सायनोकेम फार्मास्यूटिकल्स लि./ मैसर्स एंथेम बायोफार्मा प्रा. लि.	9.62
8.	ग्लीमेपराइड मेटफोर्मिन गोली (ग्लीमिजन—एम 2 फोर्ट)	प्रत्येक अलिपित बिलेयर्ड गोली में: ग्लीमेपराइड आईपी 2 मिग्रा., मेटफोर्मिन हाइड्रोक्लोरोराइड 1000 मिग्रा. (एसआर)	1 गोली	मैसर्स यूनीसन फार्मास्यूटिकल्स प्रा. लि.	3.88
9.	ग्लीमेपराइड मेटफोर्मिन गोली (ग्लीमिजन—एम 1 फोर्ट)	प्रत्येक अलिपित बिलेयर्ड गोली में: ग्लीमेपराइड आईपी 1 मिग्रा., मेटफोर्मिन हाइड्रोक्लोरोराइड 1000 मिग्रा. (एसआर)	1 गोली	मैसर्स यूनीसन फार्मास्यूटिकल्स प्रा. लि.	3.53
10.	मेटोप्रोलोल +एम्लोडिपिन गोली (एमपीआरओएल—एम 25 / 5)	प्रत्येक लिपित बिलेयर्ड गोली में: मेटोप्रोलोल सुसाइनेट ईआर 25 मिग्रा., एम्लोडिपिन बिसाइलेट 5 मिग्रा. बिलेयर्ड गोली	1 गोली	मैसर्स यूनीसन फार्मास्यूटिकल्स प्रा. लि.	1.96
11.	टेलमिसार्टन + क्लोरथालिडोन गोली (टेलमिराइड—सीएच 6. 25)	प्रत्येक लिपित बिलेयर्ड गोली में: टेलमिसार्टन आईपी 40 मिग्रा., क्लोरथालिडोन आईपी 6.25 मिग्रा. गोली	1 गोली	मैसर्स विडलास बायोटेक प्रा. लि./मैसर्स यूनीसन फार्मास्यूटिकल्स प्रा. लि.	2.68
12.	टेलमिसार्टन + क्लोरथालिडोन गोली	प्रत्येक लिपित बिलेयर्ड गोली में: टेलमिसार्टन आईपी 40 मिग्रा., क्लोरथालिडोन आईपी 12.5 मिग्रा. गोली	1 गोली	मैसर्स विडलास बायोटेक प्रा. लि./मैसर्स यूनीसन फार्मास्यूटिकल्स प्रा. लि.	3.21
13.	फेरस + फोलिक एसिड + इलेमेनटल गोली (टोनोफोलिक—एक्सटी)	प्रत्येक फिल्म लिपित गोली में: फेरस एस्कोबैट के बराबर इलेमेन्टल आयरन 100 मिग्रा., फोलिक एसिड 1.5 मिग्रा., इलेमेन्टल जिंक 22.5 मिग्रा. गोली	1 गोली	मैसर्स रावेनभेल हेल्थकेयर प्रा. लि./मैसर्स यूनीसन फार्मास्यूटिकल्स प्रा. लि.	3.52
14.	वोगलीबोस +	प्रत्येक अलिपित बिलेयर्ड गोली में:	1 गोली	मैसर्स विडलास बायोटेक	3.21

	ग्लीमेपराइड मेटफोर्मिन गोली (वोगलीसोन जीएम 1)	वोगलीबोस 0.2 मिग्रा., ग्लीमेपराइड 1 मिग्रा., मेटफोर्मिन हाइड्रोक्लोराइड 500 मिग्रा. गोली (एसआर)		प्रा. लि. / मैसर्स यूनीसन फार्मास्यूटिकल्स प्रा. लि.	
15.	वोगलीबोस + ग्लीमेपराइड मेटफोर्मिन गोली (वोगलीसोन जीएम 2)	प्रत्येक अलिपित बिलेयर्ड गोली में: वोगलीबोस 0.2 मिग्रा., ग्लीमेपराइड 2 मिग्रा., मेटफोर्मिन हाइड्रोक्लोराइड 500 मिग्रा. गोली (एसआर)	1 गोली	मैसर्स विडलास बायोटेक प्रा. लि. / मैसर्स यूनीसन फार्मास्यूटिकल्स प्रा. लि.	3.57
16.	डोक्सोरुबिसिन इंजेक्शन	प्रत्येक मिलि. में: डोक्सोरुबिसिन हाइड्रोक्लोराइड 2 मिग्रा. (पेगीलेटिड लिपोसोमल) वाटर फॉर इंजेक्शन	1 मिलि.	मैसर्स मैसर्स नेटको फार्मा लि. / मैसर्स आरपीजी लाइफ साइंस लि.	694.29
17.	ग्लीमिपीराइड +मेटफोर्मिन गोली (ग्लाइकोमेट जीपी 3 फॉर्ट)	प्रत्येक फिल्म लिपित गोली में: ग्लीमिपीराइड आईपी 3 मिग्रा., मेटफोर्मिन हाइड्रोक्लोराइड आईपी 1000 मिग्रा. (एसआर)	1 गोली	मैसर्स एसेंट फार्मा / मैसर्स यूएसवी प्रा. लि.	8.37
18.	रोजुवास्टाटिन + एस्प्रीन + क्लोपिडोग्रेल कैप्सूल (रक्सटोर गोल्ड 10)	प्रत्येक हार्ड जेलाटाइन कैप्सूल में: रोजुवास्टाटिन कैल्शियम आईपी 10 मिग्रा. (पैलेटस में), एस्प्रीन 75 मिग्रा. (एन्ट्रीक पैलेटस में) क्लोपिडोग्रेल बिसल्फेट आईपी 75 मिग्रा. (पैलेटस में)	1 कैप्सूल	मैसर्स सायनोकेम फार्मास्यूटिकल्स लि. / मैसर्स आईपीसीए लेबोरेटरीज लि.	11.70
19.	रोजुवास्टाटिन + एस्प्रीन + क्लोपिडोग्रेल कैप्सूल (रक्सटोर गोल्ड 20)	प्रत्येक हार्ड जेलाटाइन कैप्सूल में: रोजुवास्टाटिन कैल्शियम आईपी 20 मिग्रा. (पैलेटस में), एस्प्रीन 75 मिग्रा. (एन्ट्रीक पैलेटस में) क्लोपिडोग्रेल बिसल्फेट आईपी 75 मिग्रा. (पैलेटस में)	1 कैप्सूल	मैसर्स सायनोकेम फार्मास्यूटिकल्स लि. / मैसर्स आईपीसीए लेबोरेटरीज लि.	18.00
20.	पैकलिटैक्सेल (प्रोटीन बाउंड पार्टिकल्स) फॉर इंजेक्टेबल सर्सेंशन	प्रत्येक वायल में: पैकलिटैक्सेल आईपी 100 मिग्रा. ह्युमन एल्वुमिन आईपी 900 मिग्रा.	1 वायल	मैसर्स एमक्योर फार्मास्यूटिकल्स लि.	11115.39
21.	ग्लीमिपीराइड +मेटफोर्मिन गोली (ग्लीमाइ एम 0.5 मिग्रा.)	प्रत्येक अलिपित बिलेयर्ड गोली में: ग्लीमिपीराइड आईपी 0.5 मिग्रा., मेटफोर्मिन हाइड्रोक्लोराइड आईपी 500 मिग्रा. (इ आर)	1 गोली	मैसर्स प्योर एंड क्योर हेल्थकेयर प्रा. लि. / मैसर्स डॉ. रेडीज लेबोरेटरीज लि.	2.22
22.	ग्लीक्लाजाइड मेटफोर्मिन गोली (ग्लीजेस्ट एम)	प्रत्येक लिपित गोली में: ग्लीक्लाजाइड आईपी 80 मिग्रा., मेटफोर्मिन हाइड्रोक्लोराइड आईपी 500 मिग्रा.	1 गोली	मैसर्स फार्माफेब्रिकोन	4.88
23.	डोक्सोरुबिसिन हाइड्रोक्लोराइड लिपोसोमाल इंजेक्शन (2 मिग्रा. / मिलि.) (20 मिग्रा. / वायल)	प्रत्येक मिलि. में: डोक्सोरुबिसिन हाइड्रोक्लोराइड आईपी 2 मिग्रा. (पेगीलेटिड लिपोसोमल) वाटर फॉर इंजेक्शन	1 मिलि.	मैसर्स नेटको फार्मा लि. / मैसर्स केडिला हेल्थकेयर लि.	694.29
24.	टेनेलिग्लिपटीन + मोटफोर्मिन गोली	प्रत्येक अलिपित बिलेयर्ड गोली में: टेनेलिग्लिपटीन हाइड्रोब्रोमाइड हाइड्रेड के बराबर टेनेलिग्लीटिन 20 मिग्रा., मेटफोर्मिन एचसीएल 1000 मिग्रा. (ईआर)	1 गोली	मैसर्स ग्लेनमार्क फार्मास्यूटिकल्स लि. / मैसर्स कोय फार्मास्यूटिकल्स प्रा. लि.	10.87
25.	रोजुवास्टाटिन + एस्प्रीन कैप्सूल (रोजडे ए 20)	प्रत्येक हार्ड जेलाटाइन कैप्सूल में: रोजुवास्टाटिन कैल्शियम आईपी के बराबर रोजुवास्टाटिन 20 मिग्रा. (पैलेटस में), एस्प्रीन 75 मिग्रा. (एन्ट्रीक पैलेटस में)	1 कैप्सूल	मैसर्स सायनोकेम फार्मास्यूटिकल्स लि. / मैसर्स यूएसवी प्रा. लि.	7.80

26.	मेटफोर्मिन + ग्लीमेपीराइड गोली (ग्लूकोराइल — एम 0.5)	प्रत्येक अलिपित बिलेयर्ड गोली में: मेटफोर्मिन हाइड्रोक्लोराइड आईपी 500 मिग्रा. (प्रोलॉगेड रिलिज फॉर्म में), ग्लीमेपीराइड आईपी 0.5 मिग्रा	1 गोली	मैसर्स एल्केम लेबोरेटरीज लि.	2.22
27.	एमोक्सीसीलिन + क्लावुलानिक ड्राई सिरप (ट्रीमोक्स सीवी फॉर्ट)	प्रत्येक 5 मिलि. ऑफ ए-करस्टीटूटिड सस्पेंशन में: एमोक्सीसीलिन ट्रीहाइड्रेट आईपी के बराबर एमोक्सीसीलिन 400 मिग्रा., पोटेषियम क्लावुलानिक डिलुटिड आईपी के बराबर क्लावुलानिक एसिड 57 मिग्रा.	1 मिलि.	मैसर्स मलिक लाइफ साइंस प्रा. लि./मैसर्स माप्रा लेबोरेटरीज प्रा. लि.	2.91

नोट :

(क) उपर्युक्त दी गई विनिर्दिष्ट फार्मूलेशन के विनिर्माता अर्थात जो "नई ड्रग" डीपीसीओ, 2013 के पैराग्राफ 2(यू) के तहत उपर्युक्त दी गई सारणी के स्तंभ (6) में विनिर्दिष्ट खुदरा मूल्य निर्धारित करेंगे।

(ख) अगर निर्माताओं ने उपर्युक्त सारणी के स्तंभ (6) में वर्णित अधिकतम कीमत पर सरकार को वास्तव में भुगतान किया है या यह देय है तो वे वस्तु एवं सेवा कर को जोड़ सकते हैं।

(ग) औषध (मूल्य नियंत्रण) आदेश, 2013 के पैराग्राफ 11 में दिए गए प्रावधानों के तहत निर्माताओं को उपर्युक्त सारणी के स्तंभ (6) में विनिर्दिष्ट खुदरा मूल्य के आधार पर अनुसूचित विनिर्मितियों के पैकों के लिए खुदरा मूल्य निर्धारित करें। निर्माता औषध (मूल्य नियंत्रण) आदेश, 2013 के पैराग्राफ 24 के तहत फॉर्म V में अधिसूचना की तारीख से एक मूल्य सूची एनपीपीए को आईपीडीएमएस के माध्यम से जारी करें।

(घ) औषध (मूल्य नियंत्रण) आदेश, 2013 के 24 (4) के उपबंधों के अनुसार प्रत्येक फुटकर विक्रेता और वितरक विनिर्माता द्वारा दिए गए रूप में ऐसे परिसर, जहां कारबार को इस प्रकार किया जा रहा है कि उससे परामर्श के इच्छुक किसी व्यक्ति के लिए पहुंच आसान हो, वहां उसके किसी सहजदृश्य भाग पर कीमत सूची और पूरक सूची, यदि कोई हो, को संप्रदर्शित करेगा।

(ड.) उपर्युक्त गैर अधिकतम कीमत (खुदरा मूल्य) केवल उपर्युक्त निर्माता/विपणन के लिए लागू है जैसा कि उन्होंने औषध (मूल्य नियंत्रण) आदेश, 2013 के तहत अनुबद्ध मूल्य निर्धारण/संशोधन के लिए फॉर्म I पर जमा किया गया था और सरकार द्वारा निर्धारित सभी लागू वैधानिक आवश्यकताओं की पूर्ति के अधीन प्रासंगिक विधियों/नियमों के अन्तर्गत जैसा कि केन्द्रीय/राज्य लाइसेंसिंग ऑथोरिटी के सक्षम प्राधिकारी द्वारा मेन्यूफॉर्मिंग लाइसेंस मंजूरी के तहत संबंधित विनिर्मित निर्माता/विपणन कम्पनियां जो अनुपालन करती हैं।

(च) विनिर्माता या विपणन कम्पनी, उपरोक्त विनिर्मितियों और विनिर्दिष्ट शर्तों का पालन नहीं करती हैं तो वे आवश्यक वस्तुएँ अधिनियम, 1955 के साथ पठित डीपीसीओ, 2013 के प्रावधानों के अधीन व्याज सहित अधिप्रभारित राशि को जमा करने के लिए दायी होंगे।

(छ) इस आदेश में उपरोक्त सारणी के स्तंभ (2) में की तत्त्वानी प्रविष्टि में विनिर्दिष्ट विनिर्मितियों के पैकों की खुदरा मूल्य नियत होने के परिणामस्वरूप, आदेश जो कि इस आदेश से पूर्व जारी हुए हैं, स्वतः ही निरस्त हो जायेंगे।

[कां.सं. / 188 / 56 / 2018 / एफ / फा. सं. 8(56) / 2018 / डीपी / एनपीपीए-डिवी.II]
बलजीत सिंह, सहायक निदेशक

ORDER

New Delhi, the 26th April, 2018

S. O. 1767(E).—In exercise of the powers conferred by paragraphs 5, 11 and 15 of the Drugs (Prices Control) Order, 2013, read with S.O. 1394(E) dated the 30th May, 2013 and S. O. 701(E) dated 10th March, 2016 issued by the Government of India in the Ministry of Chemicals and Fertilizers, the National Pharmaceutical Pricing Authority (hereinafter referred as NPPA), hereby fixes, the price as specified in column (6) of the table herein below as the retail price, exclusive of goods and services tax, if any, in relation to the formulation specified in the corresponding entry in column (2) of the said Table with the strength, unit and name of manufacturer & marketing company, as specified in the corresponding entries in columns (3), (4) and (5) thereof;

TABLE

Sl. No.	Name of the Formulation / Brand Name	Strength	Unit	Manufacturer & Marketing Company	Retail Price (Rs.)
(1)	(2)	(3)	(4)	(5)	(6)
1.	Rosuvastatin + Aspirin + Clopidogrel Capsule (R2 Trio 10)	Each hard gelatine capsule contains: Rosuvastatin Calcium IP eq. to Rosuvastation 10mg (As film coated tablet) Aspirin IP 75mg (As gastro resistant tab) Clopidogrel Bisulphate IP eq. to Clopidogrel 75mg (As film coated tablet)	1 Capsule	M/s Akums Drugs & Pharmaceuticals Ltd. / M/s Abbott Healthcare Pvt. Ltd.	11.70
2.	Rosuvastatin + Aspirin + Clopidogrel Capsule (R2 Trio 20)	Each hard gelatine capsule contains: Rosuvastatin Calcium IP eq. to Rosuvastation 20mg (As film coated tablet) Aspirin IP 75mg (As gastro resistant tab) Clopidogrel Bisulphate IP eq. to Clopidogrel 75mg (As film coated tablet)	1 Capsule	M/s Akums Drugs & Pharmaceuticals Ltd. / M/s Abbott Healthcare Pvt. Ltd.	18.00
3.	Atorvastatin + Clopidogrel Capsule (Stator CV)	Each hard gelatine capsule contains: Atorvastatin Calcium IP eq. to Atorvastatin 10mg (As film coated tablet) Clopidogrel Bisulphate IP eq. to Clopidogrel 75mg (As 2 film coated 37.5mg each tablet)	1 Capsule	M/s Windlas Biotech Limited / M/s Abbott Healthcare Pvt. Ltd.	8.394
4.	Amoxycillin + Clavulnic Suspension	(a) Each 5ml of constituted suspension contains: Amoxycillin Trihydrate IP eq. to Amoxycillin 400mg, Potassium Clavulanate Diluted IP eq. to Clavulnic Acid 57mg (b) One vial of purified water IP Each vail contains: Purified water IP 30ml	1 ML	M/s Akums Drugs & Pharmaceuticals Ltd. / M/s IPCA Laboratories Limited	2.91
5.	Paclitaxel Injection (Nab-Altaxel 100mg)	Each vial contains: Paclitaxel IP 100mg Human Albumin IPm q.s.	1 Vial	M/s Beta Drugs Limited / M/s Alkem Laboratories Limited	11115.39
6.	Escitalopram + Clonazepam Tablet (Szetalo Plus 5)	Each film coated tablet contains: Escitalopram Oxalate eq. to Escitalopram 5mg, Clonazepam IP 0.5mg	1 Tablet	M/s Tristar Formulations Pvt. Ltd. / M/s Abbott Healthcare Pvt. Ltd.	3.83
7.	Teneligliptin + Metformin Tablet (Terostil M)	Each uncoated bilayered tablet contains: Teneligliptin Hydrobromide Hydrate eq. to Teneligliptin 20mg Metformin HCl 500mg (SR)	1 Tablet	M/s Synokem Pharmaceuticals Ltd. / M/s Anthem BioPharma Pvt. Ltd.	9.62
8.	Glimepride + Metformin Tablet (Glimison-M2 Forte)	Each uncoated Bilayered tablet contains: Glimepride IP 2mg, Metformin Hydrochloride (SR) 1000mg	1 Tablet	M/s Unison Pharmaceuticals Pvt. Ltd.	3.88
9.	Glimepride + Metformin Tablet (Glimison-M1)	Each uncoated Bilayered tablet contains: Glimepride IP 1mg,	1 Tablet	M/s Unison Pharmaceuticals Pvt. Ltd.	3.53

	Forte)	Metformin Hydrochloride (SR) 1000mg			
10.	Metoprolol + Amlodipine Tablet (MPROL-AM 25/5)	Each film coated bilayered tablet contains: Metoprolol Succinate ER 25mg Amlodipine Besylate 5mg bilayered Tablets	1 Tablet	M/s Unison Pharmaceuticals Pvt. Ltd.	1.96
11.	Telmisartan + Chlorthalidone Tablet (Telmiride – CH 6.25)	Each uncoated bilayered tablet contains: Telmisartan IP 40mg, Chlorthalidone IP 6.25mg Tablets	1 Tablet	M/s Windlabs Biotech Pvt. Ltd. / M/s Unison Pharmaceuticals Pvt. Ltd.	2.68
12.	Telmisartan + Chlorthalidone Tablet	Telmiride – CH 12.50 Tablet Each uncoated bilayered tablet contains: Telmisartan IP 40mg + Chlorthalidone IP 12.50mg Tablets	1 Tablet	M/s Windlabs Biotech Pvt. Ltd. / M/s Unison Pharmaceuticals Pvt. Ltd.	3.21
13.	Ferrous + Folic Acid + Elemental Tablet (Tonofolic – XT)	Each film coated tablets contains: Ferrous Ascorbate eq. to elemental Iron 100mg + Folic Acid 1.5mg + Elemental Zinc 22.5mg Tablets	1 Tablet	M/s Ravenbhel Healthcare Pvt. Ltd. / M/s Unison Pharmaceuticals Pvt. Ltd.	3.52
14.	Voglibose + Glimepride + Metformin Tablet (Voglyson GM1)	Each uncoated bilayered tablet contains: Voglibose 0.2mg, Glimepride 1mg & Metformin Hydrochloride 500mg Tablets(SR)	1 Tablet	M/s Windlabs Biotech Pvt. Ltd. / M/s Unison Pharmaceuticals Pvt. Ltd.	3.21
15.	Voglibose + Glimepride + Metformin Tablet (Voglyson GM2)	Each uncoated bilayered tablet contains: Voglibose 0.2mg, Glimepride 2mg & Metformin Hydrochloride 500mg Tablets(SR)	1 Tablet	M/s Windlabs Biotech Pvt. Ltd. / M/s Unison Pharmaceuticals Pvt. Ltd.	3.57
16.	Doxorubicin Injection	Each ml contains: Doxorubicin Hydrochloride 2mg (Pegylated Liposomal) Water for Injection	1 ML	M/s Natco Pharma Limited / M/s RPG Life Sciences Ltd.	694.29
17.	Glimiepiride + Metformin Tablet (GLYCOMET GP 3 Forte)	Each film coated tablet contains: Glimiepiride IP 3mg, Metformin Hydrochloride IP 1000mg (SR)	1 Tablet	M/s Accent Pharma / M/s USV Private Limited	8.37
18.	Rosuvastation + Aspirin + Clopidogrel Capsule (Rxtor Gold 10)	Each hard gelatine capsule contains: Rosuvastation Calcium IP 10mg (As pellets), Aspirin 75mg (as enteric coated pellets) & Clopidogrel Bisulphate IP 75mg (as pellets)	1 Capsule	M/s Synokem Pharmaceuticals Limited / M/s IPCA Laboratories Limited	11.70
19.	Rosuvastation + Aspirin + Clopidogrel Capsule (Rxtor Gold 20)	Each hard gelatine capsule contains: Rosuvastation Calcium IP 20mg (As pellets), Aspirin 75mg (as enteric coated pellets) & Clopidogrel Bisulphate IP 75mg (as pellets)	1 Capsule	M/s Synokem Pharmaceuticals Limited / M/s IPCA Laboratories Limited	18.00
20.	Paclitaxel (Protein bound Particles) for Injectable Suspension	Each vial contains: Paclitaxel IP 100mg Human Albumin IP 900mg	1 Vial	M/s Emcure Pharmaceuticals Ltd.	11115.39
21.	Glimepiride + Metformin Tablet (Glimy M 0.5mg)	Each uncoated bilayered Tablet contains: Glimepiride IP 0.5mg Metformin Hydrochloride IP 500mg(ER)	1 Tablet	M/s Pure & Cure Healthcare Pvt. Ltd. / M/s Dr. Reddy's Laboratories Limited	2.22
22.	Gliclazide +	Each uncoated tablet contains:	1 Tablet	M/s Pharmafabrikon	4.88

	Metformin Tablet (Glizest M)	Gliclazide IP 80mg, Metformin Hydrochloride IP 500mg			
23.	Doxorubicin Hydrochloride liposomal Injection. (2mg/ml)(20mg/vial) 10ml	Each ml contains: Doxorubicin Hydrochloride IP 2mg (As pegylated liposomal) Water for Injection	1 ML	M/s Natco Pharma Limited / M/s Cadila Healthcare Limited	694.29
24.	Teneligliptin + Metformin Tablet	Each uncoated bilayered tablet contains: Teneligliptin Hydrobromide Hydrate eq. to Teneligliptin 20mg Metformin HCl 1000mg (ER)	1 Tablet	M/s Glenmark Pharmaceuticals Ltd. / M/s Koye Pharmaceuticals Private Limited	10.87
25.	Rosuvastatin + Aspirin Capsules (Roseday A 20)	Each hard gelatine capsule contains: Rosuvastatin Calcium IP eq. to Rosuvastatin 20mg (As pellets), Aspirin IP 75mg (As Enteric Coated pellets IP),	1 Capsule	M/s Synokem Pharmaceuticals Ltd. / M/s USV Private Limited	7.80
26.	Metformin + Glimepiride Tablet (Glucoryl – M 0.5)	Each uncoated bilayer tablet contains: Metformin Hydrochloride IP 500mg (As prolonged Release form), Glimepiride IP 0.5mg	1 Tablet	M/s Alkem Laboratories Ltd.	2.22
27.	Amoxycillin + Clavulanic Dry Syrup (Trimox CV Forte)	Each 5ml of re-constituted Suspension contains: Amoxycillin Trihydrate IP eq. to Amoxycillin 400mg, Potassium Clavulanic Diluted IP eq. to Clavulanic Acid 57mg	1 ML	M/s Malik Life Sciences Pvt. Ltd. / M/s Mapra Laboratories Pvt. Ltd.	2.91

Note:

- The manufacturer of above mentioned formulations i.e. “new drug” under paragraph 2(u) of the DPCO, 2013 shall fix the retail price as specified in column (6) of the table hereinabove.
- The manufacturer may add goods and services tax only if they have paid actually or it is payable to the Government on the retail price mentioned in column (6) of the above said table.
- The retail price for a pack of the aforesaid formulation shall be arrived at by the concerned manufacturer in accordance with the retail price specified in column (6) of the above table as per provisions contained in paragraph 11 of the DPCO, 2013. The manufacturer shall issue a price list in Form-V from date of Notification as per paragraph 24 of the DPCO, 2013 to NPPA through IPDMS and submit a copy to State Drug Controller and dealers.
- As per para 24(4) of DPCO 2013, every retailer and dealer shall display price list and the supplementary price list, if any, as furnished by the manufacturer, on a conspicuous part of the premises where he carries on business in a manner so as to be easily accessible to any person wishing to consult the same.
- The above mentioned retail price is applicable only to the individual manufacturer / marketeer as mentioned above i.e. who have applied for the same by submitting Form-I for price fixation / revision as stipulated under DPCO, 2013 and subject to fulfilment of all the applicable statutory requirements as laid down by the Govt. under relevant statutes/ rules, including manufacturing license permission from the Competent Authority i.e. the Central/State Licensing Authority, as may be applicable, by the concerned manufacturer/marketing companies.
- In case the retail price of any of the aforesaid formulations is not complied with, as per instant price notification and notes specified hereinabove, then the concerned manufacturer/marketing company shall be liable to deposit the overcharged amount along with the interest thereon under the provisions of the DPCO, 2013 read with the Essential Commodities Act, 1955.
- Consequent to the issue of ceiling price of such formulation as specified in column (2) of the above table in this notification, the price order(s) fixing ceiling or retail price, if any, issued prior to the above said date of notification, stand(s) superseded.

आदेश

नई दिल्ली, 26 अप्रैल, 2018

का.आ. 1768 (अ)—औषध विभाग द्वारा औषध (मूल्य नियंत्रण), 2013 के पैरा 31 के अंतर्गत पारित इसमें नीचे सारणी के स्तंभ (6) में विनिर्दिष्ट आदेशों के द्वारा जारी पुनर्विलोकन आदेशों के संदर्भ में दिये गए निर्देशों के कार्यान्वयन में और भारत सरकार के रसायन और उर्वरक मंत्रालय द्वारा जारी का. आ. 1394(अ) तारीख 30 मई, 2013 और का. आ. 701(अ) तारीख 10 मार्च, 2016 के साथ पठित औषध (कीमत नियंत्रण) आदेश, 2013 के पैरा 4, 6, 10, 11, 14, 16, 17 और 18 द्वारा प्रदत्त शक्तियों का प्रयोग करते हुए और सारणी के स्तंभ (7) में विनिर्दिष्ट भारत सरकार के रसायन और उर्वरक मंत्रालय, (राष्ट्रीय औषध मूल्य निर्धारण प्राधिकरण) के आदेशों के अधिकमण में, जहाँ तक उसका सम्बन्ध नीचे की सारणी के विनिर्मिति पैकों से है, उन बातों के सिवाय, अधिक्रान्त करते हुए जिन्हें ऐसे अधिकमण के पूर्व किया गया है या करने का लोप किया गया है, राष्ट्रीय औषध मूल्य निर्धारण प्राधिकरण (जिसको संक्षिप्त रूप में एनपीपीए कहा जाता है) नीचे की सारणी के स्तंभ (5) में विनिर्दिष्ट अधिकतम कीमत को उक्त सारणी के स्तंभ (3) और (4) में क्रमशः तत्त्वानी प्रविष्टियों में विनिर्दिष्ट खुराक रूप एवं प्रबलता और इकाई सहित उस सारणी के स्तंभ (2) में की तत्त्वानी प्रविष्टि में विनिर्दिष्ट अनुसूचित विनिर्मितियों में से प्रत्येक पर लागू वस्तु एवं सेवा कर, यदि कोई है, को छोड़कर अधिकतम कीमत के रूप में नियत करती है:

सारणी

क्र. सं.	अनुसूचित विनिर्मिति का नाम	खुराक रूप एवं प्रबलता	इकाई	अधिकतम कीमत (रु.)	पुनर्विलोकन आदेश सं. एवं तारीख	मौजूदा का. आ. सं. एवं तारीख
(1)	(2)	(3)	(4)	(5)	(6)	(7)
1.	फेनीटॉन	ओरल लिक्यूइड 30 मिग्रा./5 मिलि.	1 मिलि.	0.29	31015 / 38 / 2017. मूल्य निर्धारण की दिनांक 09.02.2018	1461(अ) दिनांक 02. 04.2018 (क्र.सं. 646)

नोट :

(क) सरकार द्वारा इस प्रकार नियत की गई और अधिसूचित की गई अधिकतम कीमत (धन वस्तु एवं सेवा कर, जो लागू हों) से अधिक कीमत पर अनुसूचित विनिर्मितियों के ब्राडेड या जेनेरिक या दोनों रूपांतरों को बेच रहे अनुसूचित विनिर्मितियों के सभी विनिर्माता, उपर्युक्त सारणी के स्तंभ (5) में वर्णित अधिकतम कीमत (धन वस्तु एवं सेवा कर, जो लागू हों) से अधिक सभी ऐसी विनिर्मितियों की कीमत का अधोमुखी संशोधन करेंगे।

(ख) उपर्युक्त सारणी (धन वस्तु एवं सेवा कर, जो लागू है, यदि कोई है) के स्तंभ (5) में विनिर्दिष्ट अधिकतम मूल्य की अपेक्षा कम खुदरा मूल्य वाली ऊपर वर्णित अनुसूचित विनिर्मितियों के सभी मौजूदा विनिर्माता डीपीसीओ, 2013 के पैरा 13(2) के अनुसार वस्तु एवं सेवा कर के कारण अधिकतम खुदरा मूल्य में हुई वृद्धि के अलावा मौजूदा अधिकतम खुदरा मूल्य को निरंतर बनाए रखेंगे।

(ग) अगर निर्माताओं ने उपर्युक्त सारणी के स्तंभ (5) में वर्णित अधिकतम कीमत पर सरकार को वास्तव में भुगतान किया है या यह देय है तो वे वस्तु एवं सेवा कर को जोड़ सकते हैं।

(घ) औषध (मूल्य नियंत्रण) आदेश, 2013 के पैराग्राफ 11 में दिए गए प्रावधानों के तहत सम्बन्धित निर्माताओं को उपर्युक्त सारणी के स्तंभ (5) में विनिर्दिष्ट अधिकतम कीमत के आधार पर अनुसूचित विनिर्मितियों के पैकों के लिए अधिकतम कीमत निर्धारित करें। निर्माता औषध (मूल्य नियंत्रण) आदेश, 2013 के पैराग्राफ 24 के तहत फॉर्म-V में अधिसूचना की तारीख से आईपीडीएमएस के माध्यम से भरकर एनपीपीए को एक मूल्य सूची जारी करें तथा उसकी कॉपी राज्य औशधि नियंत्रकों और विनिर्माता वितरकों को जारी करें।

(ङ) औषध (मूल्य नियंत्रण) आदेश, 2013 के 24 (4) के उपबंधों के अनुसार प्रत्येक फुटकर विकेता और वितरक विनिर्माता द्वारा दिए गए रूप में ऐसे परिसर, जहाँ कारोबार को इस प्रकार किया जा रहा है कि उससे परामर्श के इच्छुक किसी व्यक्ति के लिए पहुंच आसान हो, वहाँ उसके किसी सहजदृश्य भाग पर कीमत सूची और पूरक सूची, यदि कोई हो, को संप्रदर्शित करेगा।

(च) उपर्युक्त सारणी के स्तंभ (5) में विनिर्दिष्ट अधिकतम कीमत के लिए विनिर्दिष्ट अनुसूचित विनिर्मितियों के विनिर्दिष्ट विभिन्न तरीके और प्रबलता से भिन्न अगर मौजूदा निर्माताओं द्वारा एक नई औषधि को लांच करता है तो उसे पहले औषध (मूल्य नियंत्रण) आदेश, 2013 के पैराग्राफ 2(य) के अनुसार औषध (मूल्य नियंत्रण) आदेश, 2013 के तहत सूची II में विनिर्दिष्ट फार्म I के माध्यम से एनपीपीए में मूल्य निर्धारण हेतु आवेदन करना होगा।

(छ) उपर्युक्त अनुसूचित विनिर्मितियों की उत्पादन/आयात और बिक्री के सम्बन्ध में निर्माताओं को औषध (मूल्य नियंत्रण) आदेश, 2013 के सूची II के फॉर्म III को आईपीडीएमएस के माध्यम से भरकर एनपीपीए को हर तिमाही की रिपोर्ट प्रस्तुत करेगा। उपर्युक्त अनुसूचित विनिर्मितियों के निर्माण को कोई निर्माता उत्पादन बन्द करने का इच्छुक हो तो इसकी सूचना एनपीपीए को अवगत करायेगा। इसके सम्बन्ध में अगर अनुसूचित विनिर्मितियों के उत्पादन और आयात को बन्द करने का इच्छुक है तो बन्द करने की तिथि से छ: महीने पहले सूची II के फॉर्म IV में भरकर एनपीपीए को प्रस्तुत करेगा।

(ज) विनिर्माता या विपणन कम्पनी, उपरोक्त कथित सारणी में दर्शाये अधिकतम मूल्य और शर्तों का पालन नहीं करती हैं तो वे आवश्यक वस्तुएँ अधिनियम, 1955 के साथ पठित डीपीसीओ, 2013 के प्रावधानों के अधीन ब्याज सहित अधिप्रभारित राशि को जमा करने के लिए दायी होंगे।

(झ) इस आदेश में उपरोक्त सारणी के स्तंभ (2) में की तत्स्थानी प्रविष्टि में विनिर्दिष्ट ऐसी विनिर्मितियों के पैकों की अधिकतम कीमत नियत होने के परिणामस्वरूप, अधिकतम या खुदरा मूल्य निर्धारित आदेश यदि कोई हो, जो कि इस आदेश से पूर्व जारी हुए हैं, स्वतः ही अधिक्रमण हो जायेंगे।

[कां.सं. / 188 / 56 / 2018 / एफ / फा. सं 8(56) / 2018 / डीपी / एनपीपीए-डिवी.II]

बलजीत सिंह, सहायक निदेशक

ORDER

New Delhi, 26th April, 2018

S.O.1768 (E).—In implementation of directions given in line with review orders issued by the Department of Pharmaceuticals (DOP) vide order(s) specified in column (6) of the table herein below passed by the Department of Pharmaceuticals under para 31 of Drugs (Prices Control) Order, 2013 and in exercise of the powers conferred by paragraphs 4, 6, 10, 11, 14, 16, 17 and 18 of the Drugs (Prices Control) Order, 2013, read with S.O. 1394(E) dated the 30th May, 2013 and S.O. 701(E) dated 10th March, 2016 issued by the Government of India in the Ministry of Chemicals and Fertilizers, and in supersession of the Order(s) of the Government of India in the Ministry of Chemicals and Fertilizers (National Pharmaceutical Pricing Authority) specified in the Column (7) of the table regarding formulation specified in mentioned in the table in so far as it relates to formulation pack mentioned in the table below, except in respect of things done or omitted to be done before such supersession, the National Pharmaceutical Pricing Authority, hereby fixes/revises the price as specified in column (5) of the table herein below as ceiling price exclusive of goods and services tax applicable, if any, in respect of the Scheduled formulation(s) specified in the corresponding entry in column (2) of the said Table with the dosage form & strength and unit specified respectively in the corresponding entries in columns (3) and (4) thereof:

TABLE

Sl. No.	Name of the Scheduled Formulation	Dosage form & Strength	Unit	Ceiling Price (Rs.)	Review Order number and date	Existing SO number and date
(1)	(2)	(3)	(4)	(5)	(6)	(7)
1.	Phenytoin	Oral Liquid 30mg/5 ml	1 ML	0.29	31015/38/2017-Pricing dated 09.02.2018	1461(E) dated 02.04.2018 (at Sl. No. 646)

Note:

- All manufacturers of scheduled formulations, selling the branded or generic or both the versions of scheduled formulations at a price higher than the ceiling price (plus goods and services tax as applicable) so fixed and notified by the Government, shall revise the prices of all such formulations downward not exceeding the ceiling price specified in column (5) in the above table plus goods and services tax as applicable, if any.
- All the existing manufacturers of above mentioned scheduled formulations having MRP lower than the ceiling price specified in column (5) in the above table plus goods and services tax as applicable, if any, shall continue to maintain the existing MRP in accordance with paragraph 13 (2) of the DPCO, 2013.
- The manufacturers may add goods and services tax only if they have paid actually or if it is payable to the Government on the ceiling price mentioned in column (5) of the above said table.
- The ceiling price for a pack of the scheduled formulation shall be arrived at by the concerned manufacturer in accordance with the ceiling price specified in column (5) of the above table as per provisions contained in paragraph 11

of the Drugs (Prices Control) Order, 2013. The manufacturer shall issue a price list in Form—V from date of Notification as per paragraph 24 of the DPCO, 2013 to NPPA through IPDMS and submit a copy to State Drug Controller and dealers.

- (e) As per para 24(4) of DPCO 2013, every retailer and dealer shall display price list and the supplementary price list, if any, as furnished by the manufacturer, on a conspicuous part of the premises where he carries on business in a manner so as to be easily accessible to any person wishing to consult the same.
- (f) Where an existing manufacturer of scheduled formulation with dosage or strength or both as specified in the above table launches a new drug as per paragraph 2 (u) of the DPCO, 2013 such existing manufacturer shall apply for prior price approval of such new drug to the NPPA in Form I as specified under Schedule-II of the DPCO, 2013.
- (g) The manufacturers of above said scheduled formulations shall furnish quarterly return to the NPPA, in respect of production / import and sale of scheduled formulations in Form-III of Schedule-II of the DPCO, 2013 through IPDMS. Any manufacturer intending to discontinue production of above said scheduled formulation shall furnish information to the NPPA, in respect of discontinuation of production and / or import of scheduled formulation in Form-IV of Schedule-II of the DPCO, 2013 at least six months prior to the intended date of discontinuation.
- (h) The manufacturers not complying with the ceiling price and notes specified hereinabove shall be liable to deposit the overcharged amount along with interest thereon under the provisions of the Drugs (Prices Control) Order, 2013 read with Essential Commodities Act, 1955.
- (i) Consequent to the issue of ceiling prices of such formulations as specified in column (2) of the above table in this notification, the price order(s) fixing ceiling or retail price, if any, issued prior to the above said date of notification, stand(s) superseded.

[PN/188/56/2018/F/ F. No. 8(56)/2018/D.P./NPPA-Div.-II]

BALJIT SINGH, Assistant Director

आदेश

नई दिल्ली, 26 अप्रैल, 2018

का.आ. 1769(अ).—औषध विभाग द्वारा औषध (मूल्य नियंत्रण) आदेश, 2013 के पैरा 6 के अंतर्गत रसायन एवं उर्वरक मंत्रालय द्वारा जारी का.आ. 3723(अ) दिनांक 23.11.2017 के तहत एआईओसीडी—एडब्ल्यूएसीएस की फार्मेटिक रिपोर्ट के आधार पर बीसीजी वैक्सीन की अधिकतम कीमत नियत किया था। का.आ. 1461(अ) दिनांक 02.04.2018 के तहत डब्ल्यूपीआई आधार पर अधिकतम मूल्य को परिशोधित किया था।

02. जबकि एनपीपीए ने अपनी वेबसाइट पर मसौदा अधिकतम मूल्य गणना की वर्कसीट अपलोड की थी और मैसर्स सेरम इंस्टीट्यूट ऑफ इंडिया प्रा. लि. ने अपना अध्यावेदन सौंपा था जिसमें दावा किया गया कि:—

- (i) पैरा 6 के तहत कमी 2014 में 45.64 प्रतिशत की सीमा तक की गई तथा मूल्य में गिरावट 20.24. प्रतिशत केवल बीसीजी टीका में की गई जोकि अव्यवहार्य है और
- (ii) इस मामले में कमी लागू नहीं है, क्योंकि प्रत्येक टीका का अलग चिकित्सीय उपयोग है और कमी के मापदंड को उप-चिकित्सीय ग्रुप के लिए लागू नहीं किया जा सकता।

03. जबकि दिनांक 22.11.2017 की बैठक में प्राधिकरण ने नोट किया कि “मैसर्स सेरम ने बीसीजी टीका के लगातार गिरते हुए एकाधिकार मूल्य पर आवेदन दायर किया है और कहा है कि उत्पाद में कमी अव्यवहार्य है। मैसर्स सेरम इंस्टीट्यूट ऑफ इंडिया प्रा. लि. ने इसके विरुद्ध प्रतिनिधित्व किया है, हांलाकि डीपीसीओ, 2013 के पैरा 06 के अनुसार मसौदा अधिकतम कीमत की कमी के रूप में प्राधिकरण ने बीसीजी वैक्सीन का 4.32 प्रति खुराक अधिकतम कीमत को अधिसूचित करने का निर्णय लिया है। जब कभी उनका आवेदन पैरा 19 के तहत प्राप्त होगा तब उन पर एनपीपीए द्वारा विचार किया जाएगा।”

04. जबकि मैसर्स सेरम इंस्टीट्यूट ऑफ इंडिया प्रा. लि. ने डीपीसीओ, 2013 के पैरा 19 के तहत संशोधित कीमत को बढ़ाने के लिए आवेदन दिया है।

05. जबकि एनपीपीए ने अपनी 188वें प्राधिकरण की बैठक जो कि 23.04.2018 को आयोजित की गई थी में निर्णय लिया कि डीपीसीओ, 2013 के पैरा 19 के तहत अधिकतम मूल्य नियत/संशोधित किए बगैर आवेदक की शिकायत को सुनिश्चित करने के लिए एकाधिकार स्थिति के फलस्वरूप बाजार में औषध की उपलब्धता सुनिश्चित की जाए।

06. भारत सरकार के रसायन और उर्वरक मंत्रालय द्वारा जारी का. आ. 1394(अ) तारीख 30 मई, 2013 और का. आ. 701(अ) तारीख 10 मार्च, 2016 के साथ पठित औषध (कीमत नियंत्रण) आदेश, 2013 के पैरा 19 द्वारा प्रदत्त शक्तियों का प्रयोग करते हुए, राष्ट्रीय औषध मूल्य निर्धारण प्राधिकरण (जिसे संक्षिप्त रूप से एनपीपीए कहा जाता है) नीचे की सारणी के स्तंभ (5) में विनिर्दिष्ट अधिकतम कीमत को उक्त सारणी के स्तंभ (3) और (4) में क्रमशः तत्थानी प्रविष्टियों में विनिर्दिष्ट खुराक रूप एवं प्रबलता और

इकाई सहित उस सारणी के स्तंभ (2) में की तत्स्थानी प्रविष्टि में विनिर्दिष्ट अनुसूचित विनिर्मितियों में से प्रत्येक की, वस्तु एवं सेवा कर, यदि कोई है, को छोड़कर अधिकतम कीमत के रूप में नियत/संशोधित करती है:

सारणी

क्र.सं.	अनुसूचित विनिर्मिति का नाम	खुराक रूप एवं प्रबलता	इकाई	अधिकतम कीमत (₹.)
(1)	(2)	(3)	(4)	(5)
1.	बीसीजी वैक्सीन		प्रति डोज	5.59

नोट :

(क) सरकार द्वारा इस प्रकार नियत की गई और अधिसूचित की गई अधिकतम कीमत (धन वस्तु एवं सेवा कर, जो लागू हों) से अधिक कीमत पर अनुसूचित विनिर्मितियों के ब्राडेड या जेनेरिक या दोनों रूपांतरों को बेच रहे अनुसूचित विनिर्मितियों के सभी विनिर्माता, उपर्युक्त सारणी के स्तंभ (5) में वर्णित अधिकतम कीमत (धन वस्तु एवं सेवा कर, जो लागू हों) से अधिक सभी ऐसी विनिर्मितियों की कीमत का अधोमुखी पुनरीक्षण करेंगे।

(ख) अगर निर्माताओं ने उपर्युक्त सारणी के स्तंभ (5) में वर्णित अधिकतम कीमत पर सरकार को वास्तव में भुगतान किया है या यह देय है तो वे वस्तु एवं सेवा कर को जोड़ सकते हैं।

(ग) औषध (मूल्य नियंत्रण) आदेश, 2013 के पैराग्राफ 11 में दिए गए प्रावधानों के तहत सम्बन्धित निर्माताओं को उपर्युक्त सारणी के स्तंभ (5) में विनिर्दिष्ट अधिकतम कीमत के आधार पर अनुसूचित विनिर्मितियों के पैकों के लिए अधिकतम कीमत निर्धारित करें। निर्माता औषध (मूल्य नियंत्रण) आदेश, 2013 के पैराग्राफ 24 के तहत फॉर्म-V में अधिसूचना की तारीख से आईपीडीएमएस के माध्यम से भरकर एनपीपीए को एक मूल्य सूची जारी करें तथा उसकी कॉपी राज्य औषधि नियंत्रकों और विनिर्माता वितरकों को जारी करें।

(घ) औषध (मूल्य नियंत्रण) आदेश, 2013 के पैरा 24 (4) के उपबंधों के अनुसार प्रत्येक फुटकर विकेता और वितरक विनिर्माता द्वारा दिए गए रूप में ऐसे परिसर, जहां कारोबार को इस प्रकार किया जा रहा है कि उससे परामर्श के इच्छुक किसी व्यक्ति के लिए पहुंच आसान हो, वहां उसके किसी सहजदृश्य भाग पर कीमत सूची और पूरक सूची, यदि कोई हो, को संप्रदर्शित करेगा।

(ङ) उपर्युक्त सारणी में यथा विनिर्दिष्ट खुदरा या प्रबलता या दोनों के साथ अनुसूचित विनिर्मिति का कोई मौजूदा विनिर्माता औषध मूल्य नियंत्रण आदेश, 2013 के पैरा 2(य) के अनुसार कोई नई औषधि को लांच करता है तो ऐसे मौजूदा विनिर्माता की औषध (मूल्य नियंत्रण) आदेश 2013 की अनुसूची-II के अंतर्गत यथा विनिर्दिष्ट फार्म-I में एनपीपीए को ऐसी नई औषधि के पूर्व मूल्य अनुमोदन हेतु आवेदन करना होगा।

(च) उपर्युक्त अनुसूचित विनिर्मितियों की उत्पादन/आयात और बिक्री के सम्बन्ध में निर्माताओं को औषध (मूल्य नियंत्रण) आदेश, 2013 के सूची II के फॉर्म III को आईपीडीएमएस के माध्यम से भरकर एनपीपीए को हर तिमाही की रिपोर्ट प्रस्तुत करेगा। उपर्युक्त अनुसूचित विनिर्मितियों के निर्माण को कोई निर्माता उत्पादन बन्द करने का इच्छुक हो तो इसकी सूचना एनपीपीए को अवगत करायेगा। इसके सम्बन्ध में अगर अनुसूचित विनिर्मितियों के उत्पादन और आयात को बन्द करने का इच्छुक है तो बन्द करने की तिथि से छः महीने पहले सूची II के फॉर्म IV में भरकर एनपीपीए को प्रस्तुत करेगा।

(छ) विनिर्माता या विपणन कम्पनी, उपरोक्त कथित सारणी में दर्शाये अधिकतम मूल्य और शर्तों का पालन नहीं करती हैं तो वे आवश्यक वस्तुएँ अधिनियम, 1955 के साथ पठित डीपीसीओ, 2013 के प्रावधानों के अधीन ब्याज सहित अधिप्रभारित राशि को जमा करने के लिए दायी होंगे।

(ज) यह अधिसूचना जारी होने की तिथि से एक वर्ष के लिए मान्य होगी।

(झ) इस आदेश में उपरोक्त सारणी के स्तंभ (2) में की तत्स्थानी प्रविष्टि में विनिर्दिष्ट ऐसी विनिर्मितियों के पैकों की अधिकतम कीमत नियत होने के परिणामस्वरूप, अधिकतम या खुदरा मूल्य निर्धारित आदेश यदि कोई हो, जो कि इस आदेश से पूर्व जारी हुए हैं, स्वतः ही अधिक्रमण हो जायेंगे।

[कां.सं. / 188 / 56 / 2018 / एफ / फा. सं. 8(56) / 2018 / डीपी / एनपीपीए-डिवी.II]
बलजीत सिंह, सहायक निदेशक

ORDER

New Delhi, the 26th April, 2018

S.O.1769(E).— Whereas the National Pharmaceutical Pricing Authority(NPPA), Department of Pharmaceuticals, Ministry of Chemical and Fertilizers had fixed the ceiling price under paragraph 6 of the Drug (Prices Control) order 2013 of BCG Vaccine *vide* S.O. 3723(E) dated 23.11.2017 based on the Pharmatrac report of AIOCD – AWACS. The ceiling prices were revised on the basis of WPI *vide* SO 1461(E) dated 2.4.2018.

02. Whereas NPPA had uploaded the worksheet of draft ceiling price calculation on the website of NPPA and M/s Serum Institute of India Pvt Limited had submitted its representation, wherein it was claimed that

- (i) reduction under para 6 has been carried out to the extent of 45.64% in 2014 and another further downward reduction of 20.024% in price would only render manufacturing of BCG vaccine unviable; and
- (ii) the reduction is not applicable in this case as each vaccine has distinct therapeutic usage and criteria of reduction based on sub-therapeutic group cannot be applied to vaccines.

03. Whereas the Authority in the meeting dated 22.11.2017, whereby the Authority noted “M/s Serum has filed the application for repeat monopoly reduction in the ceiling price of BCG Vaccine and stated that the product will become unviable on reduction. M/s Serum Institute of India Ltd has represented against it. However, as the reduction applied in the draft ceiling price as per para 6 of the DPCO 2013, the Authority decided to notify the uploaded ceiling price of BCG vaccine at Rs. 4.32 per dose. As and when their detail application in para 19 is received, it will be considered by the NPPA.”

04. Whereas M/s Serum Institute of India Pvt Limited has submitted its application under para 19 of the DPCO 2013 for revising the price upward.

05. Whereas the NPPA in its 188th Authority meeting held on 23.4.2018, decided that ceiling price may be fixed/revised under para 19 of the DPCO 2013 without applying reduction under monopolistic condition to address the grievance of the applicant as well as to ensure sufficient availability of the drug in the market.

06. Now, in exercise of the powers conferred by paragraphs 19 of the Drugs (Prices Control) Order, 2013, read with S.O. 1394(E) dated the 30th May, 2013 and S.O. 701(E) dated 10th March, 2016 issued by the Government of India in the Ministry of Chemicals and Fertilizers, the National Pharmaceutical Pricing Authority (hereinafter referred as NPPA) hereby fixes/revises the prices as specified in column (5) of the table herein below as ceiling price exclusive of goods and services tax applicable, if any, in respect of the Scheduled formulations specified in the corresponding entry in column (2) of the said Table with the dosage form & strength and unit specified respectively in the corresponding entries in columns (3) and (4) thereof:

Sl. No.	Name of the Scheduled Formulation	Dosage form & Strength	Unit	Ceiling Price (Rs.)
(1)	(2)	(3)	(4)	(5)
1.	BCG Vaccine		Each dose	5.59

Note:

- (a) All manufacturers of scheduled formulations, selling the branded or generic or both the versions of scheduled formulations at a price higher than the ceiling price (plus goods and services tax as applicable) so fixed and notified by the Government, shall revise the prices of all such formulations downward not exceeding the ceiling price specified in column (5) in the above table plus goods and services tax as applicable, if any.
- (b) The manufacturers may add goods and services tax only if they have paid actually or if it is payable to the Government on the ceiling price mentioned in column (5) of the above said table.
- (c) The ceiling price for a pack of the scheduled formulation shall be arrived at by the concerned manufacturer in accordance with the ceiling price specified in column (5) of the above table as per provisions contained in paragraph 11 of the Drugs (Prices Control) Order, 2013. The manufacturer shall issue a price list in Form-V from date of Notification as per paragraph 24 of the DPCO, 2013 to NPPA through IPDMS and submit a copy to State Drug Controller and dealers.
- (d) As per para 24(4) of DPCO 2013, every retailer and dealer shall display price list and the supplementary price list, if any, as furnished by the manufacturer, on a conspicuous part of the premises where he carries on business in a manner so as to be easily accessible to any person wishing to consult the same.
- (e) Where an existing manufacturer of scheduled formulation with dosage or strength or both as specified in the above table launches a new drug as per paragraph 2 (u) of the DPCO, 2013 such existing manufacturer shall apply for prior price approval of such new drug to the NPPA in Form I as specified under Schedule-II of the DPCO, 2013.
- (f) The manufacturers of above said scheduled formulations shall furnish quarterly return to the NPPA, in respect of production / import and sale of scheduled formulations in Form-III of Schedule-II of the DPCO, 2013 through IPDMS. Any manufacturer intending to discontinue production of above said scheduled formulation shall furnish information to the NPPA, in respect of discontinuation of production and / or import of scheduled formulation in Form-IV of Schedule-II of the DPCO, 2013 at least six months prior to the intended date of discontinuation.
- (g) The manufacturers not complying with the ceiling price and notes specified hereinabove shall be liable to deposit the overcharged amount along with interest thereon under the provisions of the Drugs (Prices Control) Order, 2013 read with Essential Commodities Act, 1955.

(h) This notification shall be valid for one year from the date of issue.

(i) Consequent to the issue of ceiling price of such formulation as specified in column (2) of the above table in this notification, the price order(s) fixing ceiling or retail price, if any, issued prior to the above said date of notification, stand(s) superseded.

[PN/188/56/2018/F/F. No. 8(56)/2018/D.P./NPPA-Div.-II]

BALJIT SINGH, Assistant Director

आदेश

नई दिल्ली, 26 अप्रैल 2018

का. आ.1770 (अ). —औषध विभाग द्वारा औषध (मूल्य नियंत्रण) आदेश, 2013 के पैरा 19 के अंतर्गत रसायन एवं उर्वरक मंत्रालय द्वारा जारी का. आ. 3091(अ) दिनांक 20.09.2017 के तहत एआईओसीडी-एडब्ल्यूएसीएस की फार्मेटिक रिपोर्ट में सुसंगत विपणन आधारित आकड़ों की अनुपस्थिति में सरकारी खरीद एजेंसियों की खरीद कीमतों के आधार पर (i) फेरस साल्ट(ए) + फोलिक एसिड(बी) –100 मिग्रा.(ए) + 500एमसीजी(बी) गोली और (ii) फेरस साल्ट(ए) + फोलिक एसिड(बी)– 45 मिग्रा.(ए) + 400 एमसीजी(बी) गोली की अधिकतम कीमत नियत किया था। का. आ. 1461(अ) दिनांक 02.04.2018 के तहत अधिकतम मूल्य को डब्ल्यूपीआई के आधार पर परिशोधित किया गया था।

02. जबकि मैसर्स बोकेम हेल्थकेयर प्रा. लि. ने एनपीपीए से अधिकतम कीमतों को बढ़ाने संबंधी पुनरीक्षण हेतु अनुरोध किया है :—

(i) फेरस साल्ट (ए) + फोलिक एसिड (बी) – 100 मिग्रा.(ए) + 500एमसीजी(बी) गोली और
 (ii) फेरस साल्ट (ए) + फोलिक एसिड (बी) – 45 मिग्रा.(ए) + 400 एमसीजी(बी) गोली

यह बताया गया है कि एनपीपीए द्वारा नियत मूल्य अव्यवहार्य है। मैसर्स बोकेम हेल्थकेयर प्रा. लि. ने यह भी दावा किया है कि 98 प्रतिशत आपूर्ति एनआरएचएम के लिए है।

03. जबकि प्राधिकरण ने नोट किया कि जबलपुर में मध्य प्रदेश की माननीय उच्च न्यायालय जबलपुर की मुख्य खंडपीठ में रिट याचिका 1550/2018 मैसर्स बोकेम हेल्थकेयर बनाम भारत संघ के मामले में निर्देश दिया है कि 'अधिसूचना दिनांक 20.09.2017 की समीक्षा 09.04.2018 को या उससे पहले 2 सप्ताह के भीतर किया जाय। माननीय उच्च न्यायालय ने एनपीपीए के अनुरोध पर समीक्षा के लिए अतिरिक्त समय दिया है।

04. जबकि याचिकाकर्ता कंपनी मैसर्स बोकेम हेल्थकेयर प्रा. लि. ने अदालत को बताया है कि उनकी शिकायत 45 मिग्रा. गोली से संबंधित नहीं है क्योंकि यह प्रतिस्पर्धात्मक रूप में रखा गया है।

05. जबकि, यह भी देखा गया है कि कम प्रबलता के मूल्य उच्च प्रबलता के मूल्य से अधिक है।

06. जबकि, एनपीपीए की 188वीं प्राधिकरण की बैठक जो कि 23.04.2018 को आयोजित हुई थी जिसमें औषध (मूल्य नियंत्रण) आदेश, 2013 के पैरा 19 के तहत मैसर्स बोकेम हेल्थकेयर प्रा. लि. की याचिका और षिकायत के मद्देनजर फेरस साल्ट(ए) + फोलिक एसिड (बी) – 100 मिग्रा.+500 एमसीजी गोली के अधिकतम मूल्य/परिशोधित मूल्य को वापस लेने का निर्णय लिया है।

07. अब, भारत सरकार के रसायन और उर्वरक मंत्रालय द्वारा जारी का. आ. 1394(अ) तारीख 30 मई, 2013 और का. आ. 701(अ) तारीख 10 मार्च, 2016 के साथ पठित औषध (कीमत नियंत्रण) आदेश, 2013 के पैरा 19 द्वारा प्रदत्त शक्तियों का प्रयोग करते हुए, राष्ट्रीय औषध मूल्य निर्धारण प्राधिकरण (जिसको सक्षिप्त रूप में एनपीपीए कहा जाता है), अधिसूचना संख्या का.आ. 1461(अ) दिनांक 02.04.2018 और का.आ. 3091(अ) दिनांक 20.09.2017 को इस अधिसूचना की तिथि से निम्नलिखित सीमा तक औशध की अधिकतम मूल्य को वापस लेती है।

क्र.सं.	विनिर्मिति
1	फेरस साल्ट (ए) + फोलिक एसिड (बी) – (100 मिग्रा.+500 एमसीजी) गोली

अन्य सभी अधिकतम कीमतें और नोट प्रचालन में रहेंगे जब तक विशेष रूप से संशोधित/परिशोधित न हो।

[का.सं. / 188 / 56 / 2018 / एफ / फा. सं 8(56) / 2018 / डीपी / एनपीपीए-डिवी. II]

बलजीत सिंह, सहायक निदेशक

ORDER

New Delhi, the 26th April, 2018

S.O.1770(E).—Whereas the National Pharmaceutical Pricing Authority (NPPA), Department of Pharmaceuticals, Ministry of Chemical and Fertilizers has fixed the ceiling price under paragraph 19 of the Drug (Prices Control) order 2013, of (i) Ferrous Salt (A) + Folic acid (B) – 100 mg(A) + 500mcg(B) Tablet and (ii) Ferrous Salt (A) + Folic acid (B) – 45 mg(A) + 400mcg(B) Tablet *vide* notification number SO 3091(E) dated 20.09.2017 based on the procurement prices of Government procurement agencies, in the absence of the relevant market based data in the Pharmatrac report of AIOCD-AWACS. The ceiling prices were revised on the basis of WPI *vide* SO 1461(E) dated 2.4.2018.

02. Whereas M/s Bochem Healthcare Pvt Ltd has prayed to the NPPA for upward revision of the ceiling prices of
 (i) Ferrous Salt (A) + Folic acid (B) – 100 mg(A) + 500mcg(B) Tablet and
 (ii) Ferrous Salt (A) + Folic acid (B) – 45 mg(A) + 400mcg(B) Tablet

stating that the price fixed by the NPPA are unviable. M/s Bochem Healthcare Pvt Ltd also claimed that the 98 percent of the supply is for NRHM.

03. Whereas the Authority noted that the Hon'ble High Court of Madhya Pradesh at Jabalpur *vide* its order dated 19.03.2018 in WP 1550/2018 in the matter of M/s Bochem Healthcare Pvt Ltd. Vs Union of India has given direction : “let decision be taken reviewing the notification dated 20.09.2017 within two weeks on or before 9.4.2018”. The Hon'ble High Court has granted additional time for review at the request of the NPPA.

04. Whereas the petitioner company M/s Bochem Healthcare Pvt Ltd. has in its petition to the Hon'ble Court stated that the grievance does not relate to 45mg tablet as it is competitively placed.

05. Whereas it is also noticed that the ceiling price of lower strength is more than the ceiling prices of higher strength.

06. Whereas the NPPA in its 188th Authority meeting held on 23-4-2018, decided that ceiling price may be fixed/revised under para 19 of the DPCO 2013 considering the petition and grievances of M/s Bochem Healthcare Pvt Ltd, decided to withdraw the notification in respect of Ferrous Salt(A) + Folic acid (B) - (100mg + 500mcg) Tablet.

07. Now, in exercise of the powers conferred by paragraphs 19 of the Drugs (Prices Control) Order, 2013, read with S.O. 1394(E) dated the 30th May, 2013 and S.O. 701(E) dated 10th March, 2016 issued by the Government of India in the Ministry of Chemicals and Fertilizers, the National Pharmaceutical Pricing Authority (hereinafter referred as NPPA) hereby withdraw the ceiling price notification number SO 1461(E) dated 2nd April 2018 and SO 3091(E) dated 20.09.2017, with effect from the date of this notification, to the extent it belong to following formulation.

Sl No	Formulation
1	Ferrous Salt(A) + Folic acid (B) - (100mg + 500mcg) Tablet

All the other ceiling prices and notes shall continue to be operation unless specifically amended/revised.

[PN/188/56/2018/F/F.No. 8(56)/2018/D.P./NPPA-Div.-II]

BALJIT SINGH, Assistant Director